

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

二零二一年中期業績公告

財務摘要

	截至六月三十日止六個月		變幅
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)	
按業務劃分之收入：			
成藥	11,233,382	10,231,025	+9.8%
原料產品			
— 維生素C	1,080,770	1,004,964	+7.5%
— 抗生素及其它	835,857	638,822	+30.8%
功能食品及其它	672,266	714,786	-5.9%
收入總額	<u>13,822,275</u>	<u>12,589,597</u>	+9.8%
股東應佔溢利	3,062,569	2,313,996	+32.3%
	人民幣分	人民幣分 (經重列)	
每股盈利			
— 基本	25.62	19.36	32.3%
— 攤薄	25.62	19.35	32.4%

董事會宣佈派發二零二一年度中期股息每股8港仙。

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈，本公司及其附屬公司(「本集團」)截至二零二一年六月三十日止六個月之未經審核簡明綜合業績如下：

簡明綜合損益表

截至二零二一年六月三十日止六個月

	附註	截至六月三十日止六個月	
		二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
收入	3	13,822,275	12,589,597
銷售成本		<u>(3,297,610)</u>	<u>(3,152,244)</u>
毛利		10,524,665	9,437,353
其它收入		162,113	90,401
其它收益或虧損		464,857	10,558
銷售及分銷費用		(5,320,143)	(4,875,740)
行政費用		(497,030)	(561,288)
研發費用		(1,612,964)	(1,452,498)
其它費用		(79,659)	(30,147)
財務費用		(4,784)	(5,549)
應佔聯營公司之業績		(19,471)	(9,942)
應佔合營企業之業績		21,021	16,736
出售合營企業之收益		24,273	—
出售附屬公司之收益		—	314,901
視作出售附屬公司之虧損		—	(19,038)
除稅前溢利	4	3,662,878	2,915,747
所得稅開支	5	<u>(553,767)</u>	<u>(565,273)</u>
本期間溢利		<u><u>3,109,111</u></u>	<u><u>2,350,474</u></u>
應佔本期間溢利：			
本公司擁有人		3,062,569	2,313,996
非控股權益		<u>46,542</u>	<u>36,478</u>
		<u><u>3,109,111</u></u>	<u><u>2,350,474</u></u>
		人民幣分 (未經審核)	人民幣分 (未經審核) (經重列)
每股盈利	7		
— 基本		<u>25.62</u>	<u>19.36</u>
— 攤薄		<u>25.62</u>	<u>19.35</u>

簡明綜合損益及其它全面收益表

截至二零二一年六月三十日止六個月

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
本期間溢利	<u>3,109,111</u>	<u>2,350,474</u>
其它全面(開支)收益：		
將不會重新分類至損益之項目：		
按公平值計入其它全面收益之金融資產投資之 公平值(虧損)收益，扣除所得稅	(13,621)	323,429
其後可能會重新分類至損益之項目：		
因換算海外經營時而產生之匯兌差額	<u>12,697</u>	<u>(1,471)</u>
本期間其它全面(開支)收益，扣除所得稅	<u>(924)</u>	<u>321,958</u>
本期間全面收益總額	<u>3,108,187</u>	<u>2,672,432</u>
應佔本期間全面收益總額：		
本公司擁有人	<u>3,061,645</u>	<u>2,635,954</u>
非控股權益	<u>46,542</u>	<u>36,478</u>
	<u>3,108,187</u>	<u>2,672,432</u>

簡明綜合財務狀況表

於二零二一年六月三十日

	附註	於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
非流動資產			
物業、廠房及設備		8,074,548	7,770,442
使用權資產		1,094,482	1,163,898
投資物業		34,547	35,406
商譽		149,983	149,983
其它無形資產		459,328	508,742
於聯營公司之權益		638,120	571,640
於合營企業之權益		267,189	261,546
應收合營企業款項		249,284	757,331
其它金融資產		1,936,191	1,877,024
遞延稅項資產		82,890	117,471
按金、預付款項及其它應收款項	9	347,531	505,356
銀行存款		400,000	430,000
		13,734,093	14,148,839
流動資產			
存貨		1,830,244	1,861,066
應收貿易賬款	8	3,603,577	2,398,859
按金、預付款項及其它應收款項	9	419,968	484,289
應收票據	10	1,976,449	1,989,549
應收關聯公司款項		186,285	144,260
應收聯營公司款項		—	82,428
應收合營企業款項		32,443	129,680
結構性銀行存款	12	2,983,795	1,535,207
銀行結存及現金		8,084,241	7,296,029
		19,117,002	15,921,367

		於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
流動負債			
應付貿易賬款	13	1,429,973	1,204,566
其它應付款項	14	4,644,134	3,554,759
合約負債		329,003	625,699
應付票據	15	48,200	37,000
應付或然代價		—	24,346
應付關聯公司款項		53,454	13,168
應付合營企業款項		67,626	239,630
租賃負債		95,007	124,835
稅項負債		255,022	378,839
借款		—	99,000
		6,922,419	6,301,842
流動資產淨值		12,194,583	9,619,525
總資產減流動負債		25,928,676	23,768,364
非流動負債			
其它應付款項	14	204,734	253,968
租賃負債		59,502	92,879
遞延稅項負債		360,213	320,444
		624,449	667,291
資產淨值		25,304,227	23,101,073
資本及儲備			
股本		10,899,412	10,899,412
儲備		13,600,271	11,432,876
本公司擁有人應佔權益		24,499,683	22,332,288
非控股權益		804,544	768,785
權益總額		25,304,227	23,101,073

簡明綜合財務報表附註

截至二零二一年六月三十日止六個月

1. 編製基準

本公司為一間於香港註冊成立之公眾有限公司，而其股份於聯交所上市。

簡明綜合財務報表乃根據香港會計師公會（「香港會計師公會」）頒佈之香港會計準則（「香港會計準則」）第34號中期財務報告以及香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄16之適用披露規定而編製。

簡明綜合財務報表所載作為比較資料之截至二零二零年十二月三十一日止年度之財務資料並不構成本公司該年度之法定年度綜合財務報表，但乃源自該財務報表。有關該等法定財務報表之進一步資料如下：

本公司已根據香港《公司條例》第662(3)條及附表6第3部規定向公司註冊處處長提交截至二零二零年十二月三十一日止年度之財務報表。

本公司之核數師已就該財務報表作出報告。核數師報告並無保留意見，亦無提述核數師在不就該報告作保留之情況下以強調之方式促請有關人士注意之任何事項，也沒有載列根據香港《公司條例》第406(2)、407(2)或(3)條作出之陳述。

2. 主要會計政策

簡明綜合財務報表乃根據歷史成本編製，惟若干金融工具以公平值計量（如適用）除外。

截至二零二一年六月三十日止六個月之簡明綜合財務報表所用會計政策及計算方法與編製本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度之年度財務報表所依循者相同。

應用香港財務報告準則之修訂本

於本中期期間，本集團已首次應用下列香港會計師公會頒佈之香港財務報告準則（「香港財務報告準則」）之修訂本，而此等修訂本於二零二一年一月一日或之後開始之年度期間強制用於編製本集團簡明綜合財務報表：

香港財務報告準則第16號之修訂本	Covid-19相關的租金優惠
香港財務報告準則第9號、香港會計準則第39號、香港財務報告準則第7號、香港財務報告準則第4號及香港財務報告準則第16號之修訂本	利率基準改革 – 第二階段

於本中期期間應用香港財務報告準則之修訂本對本集團於本期間及過往期間之財務狀況及表現以及該等簡明綜合財務報表所載之披露事項並無重大影響。

3. 收入及分類資料

向執行董事（即主要營運決策者（「主要營運決策者」））呈報作分配資源及評估分類表現之資料着重於所交付之貨品類別。

本集團根據香港財務報告準則第8號「經營分類」之可報告分類如下：

- (a) 成藥 — 研發、生產及銷售藥品；
- (b) 原料產品 — 生產及銷售粉狀維生素C、抗生素及其它產品；及
- (c) 功能食品及其它 — 製造及銷售功能食品產品（包括咖啡因添加劑及維生素補充劑）、提供醫療服務及其它。

葡萄糖產品於過往年度列入「功能食品及其它」分類。於本中期期間，由於本公司董事基於葡萄糖產品的性質認為將其分類至原料產品較為合適，因此葡萄糖產品於本中期期間列入「原料產品」下的抗生素及其它分類中。比較資料已重列以使與本中期期間呈列方式一致。

收入於貨物控制權轉移後的某個時間點，即貨物已交付客戶之特定地點時確認。交付後，客戶承擔與貨物相關的陳舊及損失的風險。一般信貸期為交貨後90天。

以下為本集團以經營及可報告分類劃分之收入及業績分析：

截至二零二一年六月三十日止六個月(未經審核)

	原料產品				分類總計	對銷	綜合
	成藥	維生素C	抗生素 及其它	功能食品 及其它			
	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元	人民幣千元
分類收入							
對外銷售	11,233,382	1,080,770	835,857	672,266	13,822,275	—	13,822,275
類別間銷售	—	5,767	63,554	8,814	78,135	(78,135)	—
收入總計	<u>11,233,382</u>	<u>1,086,537</u>	<u>899,411</u>	<u>681,080</u>	<u>13,900,410</u>	<u>(78,135)</u>	<u>13,822,275</u>
分類溢利	<u>2,591,280</u>	<u>359,335</u>	<u>46,059</u>	<u>154,623</u>			<u>3,151,297</u>
未分配收入							547,096
未分配開支							(56,554)
財務費用							(4,784)
應佔聯營公司之業績							(19,471)
應佔合營企業之業績							21,021
出售合營企業之收益							24,273
除稅前溢利							<u>3,662,878</u>

截至二零二零年六月三十日止六個月(未經審核)

	原料產品				分類總計 人民幣千元	對銷 人民幣千元	綜合 人民幣千元
	成藥 人民幣千元	維生素C 人民幣千元	抗生素 及其它 人民幣千元 (經重列)	功能食品 及其它 人民幣千元 (經重列)			
分類收入							
對外銷售	10,231,025	1,004,964	638,822	714,786	12,589,597	—	12,589,597
類別間銷售	—	3,263	82,919	6,871	93,053	(93,053)	—
收入總計	<u>10,231,025</u>	<u>1,008,227</u>	<u>721,741</u>	<u>721,657</u>	<u>12,682,650</u>	<u>(93,053)</u>	<u>12,589,597</u>
分類溢利	<u>2,188,973</u>	<u>204,562</u>	<u>76,425</u>	<u>171,454</u>			<u>2,641,414</u>
未分配收入							73,249
未分配開支							(96,024)
財務費用							(5,549)
應佔聯營公司之業績							(9,942)
應佔合營企業之業績							16,736
出售附屬公司之收益							314,901
視作出售附屬公司之虧損							(19,038)
除稅前溢利							<u>2,915,747</u>

分類溢利指各分類所賺取溢利，惟並無分配利息收入、結構性銀行存款之公平值變動、按公平值計入損益之金融資產公平值變動、財務費用、中央行政費用、應佔合營企業及聯營公司之業績、視作出售附屬公司之虧損及出售附屬公司及合營企業之收益。此為就資源分配及表現評估向主要營運決策者匯報之計量基準。

類別間銷售乃按現行市場價格計算。

主要營運決策者根據各分部的經營業績作出決策。由於主要營運決策者並未就資源分配及績效評估的目的定期審閱該等資料，故並無呈列分部資產及分部負債的分析。因此，僅呈列分部收入及分部業績。

4. 除稅前溢利

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
除稅前溢利已扣除(計入):		
物業、廠房及設備折舊	349,621	331,595
使用權資產折舊	68,920	51,069
投資物業折舊	859	—
其它無形資產攤銷	11,080	6,387
折舊及攤銷總額	<u>430,480</u>	<u>389,051</u>
結構性銀行存款之公平值變動(計入其它收益或虧損)	(33,832)	(31,263)
按公平值計入損益之金融資產公平值變動 (計入其它收益或虧損)	(425,631)	—
政府資助金收入(計入其它收入)	(30,338)	(36,169)
預期信貸虧損模式下(撥回)確認之減值虧損 (計入其它收益或虧損)	(16,971)	30,222
無形資產減值虧損(計入其它開支)	50,000	—
銀行結存之利息收入(計入其它收入)	(75,007)	(26,449)
出售物業、廠房及設備虧損(計入其它收益或虧損)	2,209	4,195
匯兌虧損(收益)淨額(計入其它收益或虧損)	<u>9,627</u>	<u>(14,111)</u>

附註：於截至二零二一年及二零二零年六月三十日止六個月確認為開支之存貨成本與簡明綜合損益表所示之銷售成本相若。

5. 所得稅開支

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
稅項開支包括：		
本期稅項		
— 中國企業所得稅	422,262	511,374
— 附屬公司已分派股息之中國預扣稅	15,000	—
— 美國聯邦及州立所得稅	959	8,008
	<u>438,221</u>	<u>519,382</u>
遞延稅項	115,546	45,891
	<u>553,767</u>	<u>565,273</u>

本公司及其在香港註冊成立之附屬公司之香港利得稅乃按香港現行稅率計算。由於本公司及其於香港註冊成立之附屬公司於兩個期間均無應課稅溢利，故並無確認香港利得稅。

根據中國企業所得稅法（「企業所得稅法」）及企業所得稅法實施條例，本公司中國附屬公司之基本稅率為25%。本公司若干附屬公司符合資格成為高新技術企業，並已獲相關稅務當局之批准將適用稅率降至15%。

美國聯邦及州立所得稅按美國現行稅率計算。

6. 股息

(a) 中期股息

於報告期末後，董事會已宣派二零二一年中期股息每股8港仙，金額為約人民幣793,783,000元(二零二零年：約人民幣395,134,000元)，其尚未於報告期末確認為負債。

(b) 報告期內批准之末期股息

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
期內確認為分派之本公司普通股股東之股息：		
二零二零年末期股息每股9港仙 (相等於人民幣8.3分) (二零二零年：二零一九年末期股息每股20港仙 (相等於人民幣18.2分))	898,321	1,135,014
減：股份獎勵計劃持有股份之股息	(1,441)	(1,820)
	<u>896,880</u>	<u>1,133,194</u>

二零二零年末期股息已於截至二零二一年六月三十日止六個月支付。二零一九年末期股息已於二零二零年七月三日支付，並於二零二零年六月三十日確認為負債。

7. 每股盈利

本公司擁有人應佔之每股基本及攤薄盈利乃根據下列數據計算：

	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 人民幣千元 (未經審核)	二零二零年 人民幣千元 (未經審核)
盈利		
用於計算每股基本及攤薄盈利之盈利	3,062,569	2,313,996
	截至六月三十日止六個月	
	二零二一年 千股	二零二零年 千股 (經重列)
股份數目		
用於計算每股基本盈利之普通股加權平均數	11,954,570	11,954,570
具攤薄效應的潛在普通股之影響： 股份獎勵計劃項下的未歸屬股份	1,415	1,711
用於計算每股攤薄盈利之普通股加權平均數	11,955,985	11,956,281

於兩個期間用於計算每股盈利之普通股加權平均數已根據股份獎勵計劃受託人所持股份之影響作出調整。

於截止二零二零年六月三十日止期間用於計算每股盈利之普通股加權平均數已就調整根據於二零二零年十月二十九日發行紅股之影響重列。

計算每股攤薄盈利時並無假設行使一間附屬公司之購股權，因為假設行使會導致每股盈利上升。

8. 應收貿易賬款

	於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
應收貿易賬款	3,635,842	2,421,295
減：減值撥備	(32,265)	(22,436)
	<u>3,603,577</u>	<u>2,398,859</u>

本集團一般向其貿易客戶提供90日之信貸期。以下為應收貿易賬款(扣除減值撥備)於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)呈列之賬齡分析：

	於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
0至90日	3,384,430	2,209,401
91至180日	214,287	176,777
181至365日	3,778	11,281
365日以上	1,082	1,400
	<u>3,603,577</u>	<u>2,398,859</u>

9. 按金、預付款項及其它應收款項

	於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
預付款項(附註)	211,288	90,098
物業、廠房及設備及使用權資產之所付按金	277,531	461,437
出售附屬公司之應收代價	—	150,914
其它可收回稅項	131,057	134,215
其它	147,623	152,981
	767,499	989,645
分析：		
流動	419,968	484,289
非流動	347,531	505,356
	767,499	989,645

附註：於截至二零二一年六月三十日止期間，本集團就收購一項正在中國進行臨床試驗的藥品的獨家授權及商業化權利與第三方訂立一項協議及支付合共人民幣70,000,000元作為前期款項。

10. 應收票據

應收票據指持有之票據。本集團所有應收票據之屆滿期均為少於365日(二零二零年十二月三十一日：少於365日)，於報告期末尚未到期。根據過往資料、經驗及在無需付出過度的成本或投入的情況下可獲得的前瞻性資料，管理層認為拖欠率為低。

11. 應收關聯公司貿易賬款

本集團一般向其關聯公司提供90日之信貸期。應收關聯公司貿易賬款於報告期末按發票日期(與有關收入之確認日期相若)之賬齡為90日內。

12. 結構性銀行存款

於二零二一年六月三十日，人民幣2,983,795,000元的結構性銀行存款每年提供介乎1.3%至1.8%的保證回報，預期總回報每年最高達3.7%（二零二零年十二月三十一日：人民幣712,737,000元，每年提供1.4%的保證回報，預期總回報每年最高達4.6%，而人民幣822,470,000元不提供保證回報，且預期總回報每年最高達5.2%），視乎相關存款條款列明的相關商品的市場報價而定。

結構性銀行存款於初步確認時指定為按公平值計入損益，因其包含並不密切相關的內嵌式衍生工具。

13. 應付貿易賬款

以下為應付貿易賬款於報告期末按發票日期呈列之賬齡分析：

	於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
0至90日	1,227,901	1,011,690
91至180日	60,842	39,574
超過180日	141,230	153,302
	<u>1,429,973</u>	<u>1,204,566</u>

採購貨物之一般信貸期為最多90日（二零二零年十二月三十一日：90日）。

14. 其它應付款項

	於 二零二一年 六月三十日 人民幣千元 (未經審核)	於 二零二零年 十二月 三十一日 人民幣千元 (經審核)
其它應付稅項	78,080	131,291
應付銷售費用	2,738,768	1,912,702
建設及收購物業、廠房及設備產生之應付款項	745,047	848,242
政府補助	411,509	373,442
應付薪金、工資及員工福利	365,271	254,590
其它	510,193	288,460
	4,848,868	3,808,727
分析：		
流動	4,644,134	3,554,759
非流動	204,734	253,968
	4,848,868	3,808,727

15. 應付票據

於報告期末，本集團所有應付票據之賬齡均為365日(二零二零年十二月三十一日：365日內)內且尚未到期。於二零二零年十二月三十一日，應付票據人民幣7,400,000元以本集團若干結構性銀行存款及受限制銀行存款作抵押(二零二一年六月三十日：無)。

管理層討論與分析

業績

截至2021年6月30日止六個月，本集團的收入較去年同期增加9.8%至人民幣138.22億元，股東應佔溢利上升32.3%至人民幣30.63億元。

股息

董事會宣佈派發2021年度中期股息每股8港仙(2020年:6港仙，如經調整2020年10月29日發行紅股之影響後相當於3.75港仙)。中期股息將於2021年10月8日派發予於2021年9月15日名列本公司股東名冊之股東。

行業回顧

2021年上半年，國家醫改持續深化，規範醫藥行業的政策快速推進。全國藥品集中採購持續擴大集採品種的範圍，第四批及第五批集採於期內開展。藥品集採已成為常態化及制度化的採購機制，有效地減輕了患者及醫保基金的負擔，並推動藥品行業的集中度在競爭中提升，促進企業創新升級。醫保政策方面，2021年醫保目錄調整工作方案正式發佈，預計調整工作於年底完成；醫保談判藥品「雙通道」管理機制的指導意見於5月發佈，將定點零售藥店納入醫保藥品的保障範圍，並實行與醫療機構統一的支付政策。這些政策將大大加快創新藥品納入醫保目錄的速度，並促進醫保品種能有更廣泛的使用及市場覆蓋。國家藥品監督管理局藥品審評中心於7月發佈關於抗腫瘤藥物的臨床研究指導意見，提出以臨床價值為導向，以患者為核心的研發理念。這些政策的出台及推進，無疑給醫藥行業帶來巨大的影響，加劇行業優勝劣汰的競爭及加快市場重新洗牌的速度。在國家完善醫療制度及鼓勵創新的環境下，本集團憑藉其強大的產品研發創新實力，卓越的專業化產品商業化能力，以及完備的生產能力，定能充分把握醫改政策帶來的發展空間及機遇。

業務回顧

於2021年上半年，本集團的業績維持良好的增長。本集團繼續專業學術推廣、醫院開拓、市場下沉、臨床應用範圍拓展、專業銷售隊伍擴大等策略，推動重點成藥產品的快速增長，且從城市到縣級、鄉鎮、社區等不同等級醫療機構的市場佈局更趨完善。期內新產品的市場開拓工作有序開展，帶來新的銷售收入貢獻，並使得成藥業務的產品結構更為均衡。

研發方面亦取得良好進展：

- 1) 安複利克(注射用兩性霉素B膽固醇硫酸酯複合物)取得中國藥品註冊批件，並於5月成功上市。兩性霉素B是作用最強及抗菌譜最廣的侵襲性真菌感染預防和治療藥物之一，與目前國內市場上同類產品相比，該產品可顯著減低腎毒性、增加給藥劑量，具有明顯的臨床優勢；
- 2) 克必妥(度維利塞膠囊)的中國上市申請獲得受理並納入優先審評。該產品於2018年9月獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准上市，是首個獲批的PI3K- δ 和PI3K- γ 雙重抑制劑，用於治療既往至少經過兩線治療的復發/難治性濾泡性淋巴瘤成年患者；
- 3) 注射用兩性霉素B脂質體遞交中國上市申請；
- 4) NBL-012、JMT101、SYHX1901、SYHX1903、JMT601、SG001(PD-1)聯合克艾力治療鉑耐藥復發上皮性卵巢癌、SG001(PD-1)聯合多美素治療PD-L1陽性的鉑耐藥復發上皮性卵巢癌、SKLB1028聯合阿紮胞苷治療FLT3突變的初治AML患者、SKLB1028聯合標準治療「7+3」治療FLT3突變的初治AML患者、伊立替康脂質體注射液(晚期實體瘤)、SYHA1811、SYSA1801、注射用西羅莫司(白蛋白結合型)取得中國臨床試驗批件；
- 5) JMT601、NBL-012、NBL-015、DP303c、SYSA1801取得美國臨床試驗批件；
- 6) SYSA1801用於治療胰腺癌、NBL-015用於治療胃癌(包括食道胃結合部癌)取得美國孤兒藥資格認定；

- 7) 艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊、乙磺酸尼達尼布軟膠囊、恩替卡韋片、甲苯磺酸索拉非尼片、磷酸西格列汀片、苯甲酸阿格列汀片、利格列汀片、拉考沙胺片、普瑞巴林膠囊、枸橼酸托法替布片、馬來酸阿法替尼片取得中國藥品註冊批件；
- 8) 鹽酸帕羅西汀腸溶緩釋片、卡馬西平緩釋片取得美國 ANDA 批件；及
- 9) 19 個品種 (33 個品規) 通過/視同通過仿製藥質量及療效一致性評價。

成藥業務

成藥業務於 2021 年上半年錄得銷售收入人民幣 112.33 億元，較去年同期增加 9.8%。以下為各主要治療領域的產品及銷售情況。

神經系統疾病產品

主要產品包括恩必普 (丁苯酞軟膠囊及丁苯酞氯化鈉注射液)、歐來寧 (奧拉西坦膠囊及注射用奧拉西坦)、舒安靈 (己酮可可碱緩釋片及己酮可可鹼注射液)、恩悉 (鹽酸普拉克索片) 及歐來妥 (鹽酸美金剛片)。

恩必普為國家化學 1 類新藥，擁有專利保護的獨家產品，主要用於急性缺血性腦卒中的治療，為多屆《中國急性缺血性腦卒中診治指南》(2010 版、2014 版、2018 版) 推薦藥品之一，同時亦被列入《中國缺血性腦卒中急性期診療指導規範》、《缺血性卒中腦側支循環評估與干預中國指南(2017)》、《中國腦梗死中西醫結合診治指南(2017)》、《中國腦血管病臨床管理指南》、《中國腦卒中合理用藥指導規範》(2019)、《中國腦血管病臨床管理指南》(2019)、《腦血管病社區防治指南》(2020)、《卒中後認知障礙管理專家共識 2021》及《急性腦梗死缺血半暗帶臨床評估和治療中國專家共識》(2021) 等二十餘項指南及共識，臨床效果得到充分肯定。在探索新治療領域方面，正在進行的研究項目共 167 項 (基礎 74 項，臨床 93 項)，其中就丁苯酞軟膠囊用於治療血管性癱瘓於國內的 III 期臨床試驗進展順利，累計啟動 34 家中心，入組 130

餘例患者；而用於治療”由化療引起的周圍神經病變”的國家臨床批件及相關專利正在進行中。「恩必普」參加的七項國家「十三五」課題研究中，包括丁苯酞用於治療腦小血管病、大動脈粥樣硬化型腦梗死及急性缺血性卒中靜脈溶栓或血管內治療、腦出血等新領域療效和安全性研究。這些臨床試驗目前進展順利，有望在今明兩年陸續完成，這將全面更新和提升產品的臨床證據級別，為後繼學術推廣提供支持。

歐來寧主要用於輕中度血管性癡呆、老年性癡呆及腦外傷等症引致的神經功能缺失、記憶與智能障礙的治療。歐來寧在國內已上市18年，列入多個權威指南，具有廣泛的醫生及患者使用基礎，目前已覆蓋全國超過4,400個基層及等級終端，已成為臨床常用的基礎治療藥物。隨著中國人口老齡化，腦血管疾病及認知障礙疾病發病率處於較高速增長，對此類藥物仍具有較大的臨床需求。歐來寧正積極拓展銷售渠道，佈局零售市場，提高藥物可及性，強化產品學術推廣力度，推動歐來寧的穩步發展。

舒安靈主要用於腦血管病、周圍血管病、糖尿病併發症等的治療，應用人群廣泛。該產品屬醫保乙類藥物，並獲國內外多個臨床用藥指南推薦。本集團於期內與多個專業學術機構合作，開展各類學術活動4,000餘場，覆蓋學會專家近1,000人，累計覆蓋4.4萬人次。

於2021年上半年，神經系統疾病產品錄得銷售收入人民幣36.11億元，同比減少5.1%。新版國家醫保目錄自3月開始執行，恩必普以新的國家醫保談判價格於市場銷售，產品的可及性及競爭力大為提高。本集團並利用之前廣覆蓋、深下沉的市場基礎，以及互聯網醫院的患者管理平台拓展線上自費市場，實現產品銷量的快速增長，大幅度消化降價的影響，本期的銷售收入減少8.3%；而歐來寧及舒安靈的銷售收入則分別減少22.0%及增加547.0%。

抗腫瘤產品

主要產品包括多美素（鹽酸多柔比星脂質體注射液）、津優力（聚乙二醇化重組人粒細胞刺激因子注射液）及克艾力（注射用紫杉醇白蛋白結合型）。

於2021年上半年，抗腫瘤產品錄得銷售收入人民幣39.64億元，同比增加26.6%。其中多美素、克艾力及津優力的銷售收入分別增加51.0%、17.9%及12.8%。

抗感染產品

主要產品包括舒羅克(注射用美羅培南)、諾莫靈(阿莫西林膠囊)、先曲/石藥(注射用頭孢曲松鈉)、中諾立新(注射用頭孢呋辛鈉)、新維宏(阿奇霉素片)、維宏(阿奇霉素分散片/膠囊/腸溶片)。

受到抗生素限用等政策的影響，抗感染產品市場沒有明顯的增長。期內民眾採取感染預防措施防疫，流感及其它感染性疾病的人數大幅減少，相關藥品的市場需求亦受到影響。於2021年上半年，抗感染產品錄得銷售收入人民幣14.15億元，同比增加3.2%。

心血管疾病產品

主要產品包括玄寧(馬來酸左氨氯地平片及分散片)、恩存(硫酸氫氯吡格雷片)、達新寧(鹽酸決奈達隆片)、阿比康(阿司匹林腸溶片)及美洛林(替格瑞洛片)。

玄寧主要用於治療高血壓、慢性穩定性心絞痛及變異型心絞痛，是國家醫保及基藥品種，並列入《中國高血壓防治指南》、《高血壓合理用藥指南》等國內權威指南。于2019年12月，玄寧獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准在美國上市，成為中國首個獲得美國FDA完全批准的創新藥。伴隨國家基藥政策的有力推行，玄寧將迎來較好的發展機遇。于期內，通過加強自營團隊建設、精細化招商以及零售市場的開拓，玄寧的銷售穩步增長。

恩存是國內唯一通過美國FDA上市批准的國產硫酸氫氯吡格雷片，並以符合預期的理想價格在2019年集中採購中標，是治療冠心病患者及卒中二級預防的高品質、價格合理的優選用藥。2021年是其帶量採購標期的第二年，銷售持續穩定增長。

達新寧是國內首家上市的鹽酸決奈達隆片仿製藥，主要用於治療陣發性或持續性房顫病史的竇性心律患者。達新寧榮獲國家“重大新藥創制”項目支持，為目前國內獨家產品，短期內不會成為國家帶量採購品種。隨著中國老齡化社會的進程，房顫患者基數會逐漸增大，並會越來越得到重視，抗心律失常藥物將迎來較好的市場前景。目前心律失常藥患者可用的藥物有限，且具有一定局限性，而決奈達隆療效較好，安全性最佳，為歐洲及美國的房顫管理指南推薦。自2019年10月份獲批上市，本集團即自建獨立的銷售團隊，走專業化學術推廣道路，並進行患者管理，迄今為止不到兩年內已經服務房顫患者2.5萬餘人。

於2021年上半年，心血管疾病產品錄得銷售收入人民幣14.50億元，同比增加31.1%。其中玄寧、恩存及達新寧的銷售增長分別為32.1%、35.5%及537.9%。

呼吸系統疾病產品

主要產品包括琦效(鹽酸阿比多爾片)、中諾立克(鹽酸氨溴索口服溶液)、中諾平(鹽酸氨溴索緩釋片)及諾一安(孟魯司特鈉片/咀嚼片)。

琦效為廣譜抗病毒藥品，主要用於治療以流感為代表的病毒性感染。本集團將加大琦效在多領域的醫學研究，在流感領域確立和奧司他韋等效的證據，並積極推動產品在急診、兒科、呼吸、感染等科室的臨床應用。

於2021年上半年，呼吸系統疾病產品錄得銷售收入人民幣1.90億元，同比減少25.7%。

消化代謝疾病產品

主要產品包括林美欣(格列美脲分散片)、雙樂欣(鹽酸二甲雙胍片/緩釋片)、欣維平(阿卡波糖片)及得必欣(奧美拉唑腸溶膠囊)。於2021年上半年，消化代謝疾病產品錄得銷售收入人民幣2.47億元，同比減少2.7%。

其它治療領域的產品

主要產品包括固邦(阿侖膦酸鈉片／腸溶片)、奇邁特(鹽酸曲馬多片)及優德寧(塞來昔布膠囊)。於2021年上半年，其它治療領域的產品錄得銷售收入人民幣3.56億元，同比增加16.4%。

原料業務

維生素C

2021年上半年的銷售收入為人民幣10.81億元，較去年同增加7.5%。因疫情及供需關係等因素影響，期內維生素C產品的均價比去年同期有所增長，且本集團的出口銷量持續居行業榜首。本集團已經開始為進一步提升市場份額佔比、開拓空白及薄弱市場佈局工作，並將會繼續優化客戶結構，拓展海外銷售渠道，聚焦品牌打造，提升綜合競爭實力。

抗生素及其它

2021年上半年的銷售收入為人民幣8.36億元，較去年同期增加30.8%，主要是個別產品的銷量及價格上升所致。本集團將繼續開發終端客戶、加速推進高端市場的註冊進度、穩步提升產品質量並節降成本。

功能食品及其它業務

2021年上半年的銷售收入為人民幣6.72億元，較去年同期減少5.9%。期內咖啡因產品銷售收入保持穩定，但果維康(維生素C保健品)的銷售收入則略為下跌。本集團會繼續通過技術提升、成本控制、市場開發等措施，保持穩定的業務增長。

研發

本集團擁有全國頂尖的研發團隊，研發基地分佈於石家莊、上海、北京以及美國，專注于小分子靶向藥物、納米藥物、單抗藥物、雙抗藥物、抗體偶聯藥物、mRNA疫苗、小核酸藥物以及免疫領域生物藥物的發現、研究及開發。

本集團堅信投放資源於研發的重要性，以使本集團擁有強大的產品及工藝創新能力，以及豐富的在研產品管線。本期的研發費用達人民幣16.13億元(計入損益表中)，同比增加11.0%，約佔成藥業務收入的14.4%。目前在研項目約300項，其中小分子創新藥40餘項、大分子創新藥40餘項，新型製劑30餘項，主要聚焦在抗腫瘤、免疫和呼吸、精神神經、代謝、心腦血管系統及抗感染治療領域。目前有29個產品處於註冊審評待批階段，40個產品正在開展臨床試驗(包括33個創新藥以及7個新型製劑)，5個產品正在進行生物等效試驗，以及11個產品及臨床試驗適應症待批臨床批件。

本集團以臨床價值和創新為導向，致力於打造具有自主知識產權的技術平台，和行業內的競爭對手實現差異化競爭。本集團的納米藥物技術平台在行業內最具競爭力，相關管線佈局在國際上也處於領先地位。依託本集團成立的「新型製劑及輔料國家重點實驗室」多次在國家重點實驗室評價中被評為「優秀」。在納米藥物遞送技術方面，本集團已有系統的佈局並研發了包括納米脂質體、白蛋白納米製劑、聚合物膠束，以及用於遞送核酸藥物及核酸疫苗的脂質納米粒在內的多項核心遞送技術。在大分子藥物研發方面，重點開發多功能化的蛋白及抗體藥物，如雙抗、三抗以及新型的ADC藥物。在小分子藥物研發方面，重點打造PROTAC、LYTAC以及基於AI技術的篩選平台，開發具有抗腫瘤/調整免疫等多重功能的小分子靶向藥、系統開發基於表觀遺傳學的小分子藥物等，以便實現差異化競爭。在核酸藥物研發方面，迅速打造了mRNA疫苗及小核酸藥物平台，其中針對多項重大傳染病的mRNA疫苗以及針對大的遺傳病、代謝病的小核酸藥物都取得了重要進展。

下表載列臨床試驗階段的主要產品：

後期臨床階段

在研藥物	種類	靶點	適應症	階段
克必妥(度維利塞膠囊)	化學藥物	PI3K- δ 、PI3K- γ	濾泡性淋巴瘤	已遞交NDA
甲磺酸瑞澤替尼膠囊	化學藥物	EGFR	非小細胞肺癌	已遞交NDA
SKLB1028	化學藥物	FLT3、Abl、Lyn、EGFR	急性髓性白血病	關鍵臨床試驗
DBPR108	化學藥物	DPP-4	糖尿病	關鍵臨床試驗
SYHA121-28	化學藥物	RET、EGFR、 VEGFR、FGFR	RET基因融合突變 的非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗
丁苯酞軟膠囊	化學藥物		血管性癱瘓	關鍵臨床試驗
JMT101	生物藥物(單抗)	EGFR	EGFR 20號外顯子 插入突變的非小細胞肺癌	關鍵臨床試驗
JMT103	生物藥物(單抗)	RANKL	骨巨細胞瘤	關鍵臨床試驗
SYSA1802	生物藥物(單抗)	PD-1	宮頸癌	關鍵臨床試驗
奧馬珠單抗生物類似藥	生物藥物(單抗)	IgE	蕁麻疹	關鍵臨床試驗
鹽酸米托蒽醌脂質體注射液	納米藥物		外周T細胞淋巴瘤	已遞交NDA
注射用兩性霉素B脂質體	納米藥物		侵襲性真菌感染	已遞交NDA
伊立替康脂質體注射液	納米藥物		胰腺癌	關鍵臨床試驗
注射用柔紅霉素阿糖胞苷脂質體	納米藥物		白血病	關鍵臨床試驗
注射用紫杉醇納米粒	納米藥物		多種實體瘤	關鍵臨床試驗

前期臨床階段

在研藥物	種類	治療領域
阿媽西汀	化學藥物	精神
丁苯酞軟膠囊(美國)	化學藥物	神經
希美替尼、SYHA1803、 SYHA1807、SYHA1801、 SYHA1811、SYHA1813、 SYHA1815、SYHX1903	化學藥物	腫瘤
SYHA1805、SYHA1402	化學藥物	代謝
SYHX1901	化學藥物	免疫
M802*、M701*、Y150*、 Y101D*、JMT601(中國及美國)、KN026	生物藥物(雙抗)	腫瘤
DP303c、SYSA1801	生物藥物(抗體偶聯)	腫瘤
ALMB0168	生物藥物(單抗)	腫瘤
ALMB0166	生物藥物(單抗)	中樞神經
TG103	生物藥物(單抗)	代謝
CM310、 NBL-012(中國及美國)	生物藥物(單抗)	免疫
注射用紫杉醇陽離子脂質體、 注射用多西他賽白蛋白結合型 (中國及美國)、注射用西羅莫司白 蛋白結合型	納米藥物	腫瘤
注射用前列地爾脂質體	納米藥物	心血管

* 為本集團聯營公司武漢友之友生物製藥有限公司開發之產品

本集團非常重視知識產權的保護，積極為各研發項目申報各種專利。今年以來提交PCT國際申請12件，申請專利86件(國內60件、國外26件)，取得專利授權38件(國內28件、國外10件)。

未來五年，本集團預計將有30餘個創新藥及新型製劑產品，以及60餘個仿製藥上市。其中納米技術平台研發的米托蒽醌脂質體、多西他賽白蛋白納米粒、西羅莫司白蛋白納米粒、順鉑聚合物膠束、紫杉醇白蛋白納米粒(速溶)等產品；非腫瘤領域的超長效的GLP1-IgD/IgG1 Fc融合蛋白、全球新的CX43抑制及激活抗體、基於酶法偶聯的新型ADC及ISAC、基於新型不對稱結構的CD20/CD47等雙抗產品；針對新冠病毒突變株的多價mRNA疫苗、半年給藥一次的小核酸藥物都是具有全球專利及極具市場價值的重磅產品。這些新產品的上市將能支撐本集團未來的高質量增長。

業務開拓

除內部研發外，本集團積極物色收購及合作的機會，以加強產品管線及充分利用本集團強大的銷售平台。本集團自本年初起與(i)上海倍而達藥業有限公司合作，取得其甲磺酸瑞澤替尼膠囊(BPI-7711)於中國的獨家產品授權及商業化權利。BPI-7711是用於治療非小細胞肺癌不可逆的第三代小分子表皮生長因子受體酪氨酸激酶抑制劑(EGFR-TKI)，其在中國的上市申請於2021年5月獲得受理；與(ii)康諾亞生物醫藥科技(成都)有限公司合作，取得其CM310(一種抗IL-4R α 的重組人源化單抗)於中國就中重度哮喘和慢性阻塞性肺病(COPD)的獨家產品授權及商業化權利；及與(iii)江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司合作，取得其KN026(一種HER2靶向雙特異性抗體)於中國就乳腺癌及胃癌的獨家產品授權及商業化權利。

本集團於八月與美國創新製藥公司Flame Biosciences, Inc. (「Flame」)訂立策略合作及許可協議，向Flame授出本集團候選藥物NBL-015(抗Claudin 18.2單克隆抗體)及兩款將利用本集團NovaTE雙特異性抗體技術平台開發的新型雙特異性抗體在大中華以外地區的獨家權利。此項合作將能加快本集團創新藥管線在全球市場的臨床開發，並標誌著本集團在推進其國際化策略取得重大進展。

財務回顧

收入

本期成藥業務的收入為人民幣112.33億元，佔總收入的81.3%，為本集團的主要增長動力；原料產品的收入為人民幣19.17億元，佔總收入的13.9%；功能食品及其它的收入為人民幣6.72億元，佔總收入的4.8%。受惠於成藥業務的產品組合提升，以及維生素C原料產品的產品價格上漲，本期的毛利率提升了1.1個百分點至76.1%。

其它收入

本期的其它收入人民幣1.62億元，主要包含政府資助金收入及銀行結餘利息收入。

其它收益或虧損

本期的其它收益或虧損為收益人民幣4.65億元，主要包含按公平值計入損益表之金融資產公平值變動、結構性銀行存款之公平值變動及匯兌收益或虧損。

銷售及分銷費用

本期的銷售及分銷費用為人民幣53.20億元，比去年同期增加9.1%。銷售及分銷費用增加主要是由於：(i)成藥業務的銷售隊伍繼續擴大；(ii)重點成藥產品及新上市成藥產品的市場營銷及學術推廣投入加大。銷售及分銷費用與銷售收入的比率為38.5%，與去年同期相若。

行政費用

本期的行政費用為人民幣4.97億元，比去年同期減少11.4%，主要是有效的費用控制所致。

研發費用

本期的研發費用為人民幣16.13億元，比去年同期增加11.0%。研發費用增加主要是由於：(i)進入臨床試驗的在研產品數目增加；(ii)自建的臨床隊伍持續擴大；及(iii)臨床病例入組人數大幅增加。

流動資金及財政狀況

於2021年上半年，本集團的經營活動帶來人民幣27.43億元的現金流入(2020年上半年：人民幣24.29億元)。應收貿易賬款平均周轉期(應收貿易賬款結餘相對於銷售額(包括在中國內銷的增值稅)的比率)由2020年的33天增加至本期的45天。存貨平均周轉期(存貨結餘相對於銷售成本的比率)由2020年的109天下降至本期的100天。於2021年6月30日，本集團的流動比率為2.8，高於半年前的2.5。本期的資本開支為人民幣6.61億元，主要用於興建生產設施及提高生產效率的項目。

本集團財務狀況保持穩健。於2021年6月30日，本集團的銀行存款、銀行結存及現金合共為人民幣84.84億元(2020年12月31日：人民幣77.26億元)，並沒有銀行借款(2020年12月31日：人民幣0.99億元)。

本集團的銷售收入以人民幣(中國內銷)及美元(出口銷售)計值。本集團透過密切監察其外匯風險承擔及根據需要進行合適對沖安排減輕外匯波動的影響以管理其外匯風險。

資產抵押

於2021年6月30日，本集團的資產均無抵押予任何第三方。

或然負債

於2021年6月30日，本集團並無任何重大的或然負債。

雇員

於2021年6月30日，本集團共有雇員約23,300人，大部分受雇於中國內地。本集團將繼續基於本集團及個別雇員的表現向員工提供具競爭力的薪酬待遇、購股權、股份獎勵及花紅。

企業管治

本公司於截至2021年6月30日止六個月期間內一直遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄14企業管治守則(「守則」)所載之守則條文，惟下文所述就守則條文第A.2.1條有所偏離除外。

守則之守則條文第A.2.1條規定主席及行政總裁的角色應有區分，且不應由一人同時兼任。本公司主席蔡東晨先生同時出任本公司行政總裁之職位。本公司相信，讓蔡先生同時出任上述兩個職位，能更有效地策劃及執行業務策略。由於所有重大決定均會諮詢董事會成員之意見後才作出，故本公司相信現時權力與授權分佈有足夠之平衡。

中期業績審閱

截至2021年6月30日止六個月，外聘核數師與本公司之審核委員會已審閱中期業績。

暫停辦理股份過戶登記

本公司將於2021年9月14日(星期二)至2021年9月15日(星期三)(包括首尾兩天在內)暫停辦理股份過戶登記手續。為確保享有中期股息，所有股份過戶文件連同相關股票必須於2021年9月13日(星期一)下午四時三十分前送達本公司股份登記處卓佳秘書商務有限公司，地址為香港灣仔皇后大道東183號合和中心54樓。

購買、出售或贖回本公司之上市證券

於截至2021年6月30日止六個月內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零二一年八月二十六日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生及羅卓堅先生。